# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

ANSWER 1 OF 1 WPIDS COPYRIGHT 2001 DERWENT INFORMATION LTD

ACCESSION NUMBER: 1984-069426 [12] WPIDS

DOC. NO. CPI:

C1984-029739

TITLE:

Cyclosporin-contg. formulations with good cyclosporin resorption - contain tri glyceride-poly alkylene-glycol trans-esterification prod. or satd. fatty acid tri

glyceride or mono-or di glyceride carrier.

DERWENT CLASS:

B02

INVENTOR(S):

CAVANAK, T

PATENT ASSIGNEE(S):

(SANO) SANDOZ AG

COUNTRY COUNT:

PATENT INFORMATION:

PATENT NO KIND DATE WEEK LA PG MAIN IPC CH----641356 A 19840229 (198412) \*

#### APPLICATION DETAILS:

PATENT NO KIND APPLICATION \_\_\_\_\_ CH----641356 A 1979CH-0001949 19790227

PRIORITY APPLN. INFO: 1979CH-0001949 19790227 INT. PATENT CLASSIF.: A61K-037-02; A61K-047-00

BASIC ABSTRACT:

641356 A UPAB: 19930925

Formulation contains a cyclosporin (I) and a carrier (II) consisting of at least one of (a) a transesterification prod. of a triglyceride with a polyalkylene glycol; (b) a satd. fatty acid triglyceride; or (c) a monoor di-glyceride, providing that (I) can only be cyclosporin A if the formulation is a soln. for drinking which contains the esterification prod. of a triglycerine oleate with a polyethylene glycol as component (a) and also contains olive oil or corn oil and ethanol.

(a), (b) and (c) increase resorption of (I) compared to conventional carriers, and avoid instability problems. The formulation can be used orally and parenterally. (I) can be used in daily doses of 3-50 mg/kg to treat chronic inflammations and to achieve an immunosuppressive effect. 0/0

FILE SEGMENT: FIELD AVAILABILITY: CPI

MANUAL CODES:

CPI: B02-C01; B04-B01C; B04-C03B; B10-E04C; B10-G02;

B12-D02; B12-D07; B12-M06



### SCHWEIZERISCHE EIDGENOSSENSCHAFT

BUNDESAMT FÜR GEISTIGES EIGENTUM

5) Int. Cl.3: A 61 K

47/00 37/02

Erfindungspatent für die Schweiz und Liechtenstein Schweizerisch-liechtensteinischer Patentschutzvertrag vom 22. Dezember 1978

12)	PA	TE	NTS	CH	RIFT	AS
-----	----	----	-----	----	------	----

(11)

641 356

② Gesuchstrummer: 1949/79
② Anmeldungsdatum: 27.02.1979
② Patent erteilt: 29.02.1984
② Patentschrift veröffentlicht: 29.02.1984
② Erfinder: Dr. Thomas Cavanak, Oberwil BL

- **S** Cyclosporin enthaltende galenische Kompositionen.
- Die Erfindung betrifft eine pharmazeutische Zusammensetzung mit verbessertem Resorptionsvermögen für Cyclosporine, die neben dem Cyclosporin zur Verbesserung der Resorption noch
- a) Transesterifikationssprodukte von Triglyzeriden mit Polyalkylenglykolen und/oder
- b) ein gesättigtes Fettsäuretriglyzerid und/oder
- c) Mono-oder Diglyzeride enthält.

#### **PATENTANSPRÜCHE**

1. Eine pharmazeutische Zusammensetzung, enthaltend ein Cyclosporin und einen Trägerstoff, der aus zumindest einer der nachfolgend genannten Komponeuten besteht:

a) einem Transesterifikationsprodukt eines Triglyzerids

mit einem Polyalkylenglykol,

b) einem gesättigten Fettsäuretriglyzerid und

c) einem Mono- oder Diglyzerid,

wobei das Cyclosporin nur dann Cyclosporin A sein kann, wenn die Zusammensetzung eine Trinklösung ist, die ein Umesterungsprodukt eines Triglyzeridoleates mit einem Polyäthylenglykol als Komponente a) und ferner Olivenoder Maisöl und Äthanol enthält.

2. Eine parmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch I, dadurch gekennzeichnet, dass man als Cyclosporin 13

Cyclosporin A verwendet.

- 3. Eine pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass man als Cyclosporin Dihydrocyclosporin C und/oder Isocyclosporin D verwendet.
- 4. Eine pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die pharmazeutische Zusammensetzung für 10 Gewichtsteile der Komponenten a, b, und c 0,2 bis 10 Teile des Cyclosporins enthält.

Éine pharmazeutische Zusammensetzung gemäss Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die unter a) angege-

bene Komponente ein Transesterifikationsprodukt von 2 Molanteilen eines Triglyzerios eines natürlichen Öles mit I Molanteil Polyäthylenglykol mit einem Molekulargewicht von 200 bis 800 ist.

6. Eine pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch I, dadurch gekennzeichnet, dass die inter b) angegebene Komponente Fettsäuren nat einer Kettenlänge von 8

bis Kohlenstoffatomen enthält

7. Eine pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch I, dadurch gekennzeichnet, dass die unter c) angegebene Komponente aus einem Monofettsäure- oder Difettsäureglyzerid, worin die Fettsäure 16 bis 20 Kohlenstoffatome besitzt, besteht

8. Verfahren zur Herstellung einer pharmazeutischen Komposition nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass man ein Cyclosporir, mit zumindest einer der nachfolgenden Komponenten vermischt:

a) einem Transesterifikationsprodukt eines Triglyzerids

20 mit einem Polyalkylenglykol,

b) einem gesättigten Fettsäuretriglyzerid und

c) einem Mono- und Diglyzerid,

wobei man als Cyclosporin nur dann Cyclosporin A verwenden kann, wenn eine Trinklösung hergestellt wird, die ein Umesterungsprodukt eines Triglyzeridoleates mit einem Polyäthylenglykol als Komponente a) und ferner Olivenoder Maisöl und Äthanol enthält.

Die vorliegende Erfindung betrifft neue galenische Darreichungsformen und Kompositionen, enthaltend ein Cyclosporin.

Wegen des hydrophoben und/oder lipophilen Charakters solcher Peptide besitzen deren pharmazeutische Zusammensetzungen mit üblichen festen oder flüssigen pharmazeutischen Trägerstoffen oft Nachteile. So werden die Cyclosporine aus solchen Zusammensetzungen nicht zufriedensteliend resorbiert, oder die Zusammensetzungen werden nicht gut vertragen, oder sie sin. I bei der Lagerung nicht genügend stabil, beispielsweise gegen die Auskristallisation des Cyclosporins, und/oder die Konzentration des Cyclosporins, das ohne auszukristallisieren in Lösung gebracht werden kann, ist niedrig, beispielsweise in der Grössenordnung von 3% oder darunter.

Probleme dieser Art entstehen nicht nur mit flüssigen Formulierungen, sondern auch solchen, die fest sind, wie beispielsweise sog. festen Lösungen, die sich in Form von oral zu verabreichenden Pellets befinden, die beispielsweise durch Schmelzen eines festen Trägers, Vermischen mit dem Wirkstoff und Abkühlen des Gemisches erhalten werden.

Cowohl viele Vorschläge bekannt sind, die oben geschilderten Probleme zu beseitigen, wurde nach genauen Untersuchungen gefunden, dass viele dieser Vorschläge für Cyclo-

40 sporine, auf die sich die vorliegende Erfindung bezieht, nicht anwendbar sind.

Es wurden nanmehr überraschenderweise gefunden, dass mit Hilfe bestimmter Glyzeride bzw. Transesterifikationsprodukte von Triglyzeriden die vorgenannten Schwierigskeiten überwunden werden können Diese Verbindungen sind geeignet, die Resorption der Wirkstoffe stark zu erhöhen und die Probleme der Instabilität zu vermeiden.

Die vorliegende Erfindung betrifft eine pharmazeutische Zusammensetzung, enthaltend ein Cyclosporin und Trägerso stoffe, die aus zumindest einer der nachfolgenden Komponenten besteht:

a) einem Transesterifikationsprodukt eines Triglyzerids mit einem Polyalkylenglykol,

b) einem gesättigten Fettsäuretriglyzerid und

c) einem Mono- oder Diglyzerid,

wohei das Cyclosporin nur dann Cyclosporin A sein kann, wenn die Zusammensetzung eine Trinklösung ist, die ein Umesterungsprodukt eines Triglyzeridoleats mit einem Polyäthylenglykol als Komponente a) und ferner Oliver.
oder Maisöl und Äthanol enthält.

Die pharmazeutischen Zusammensetzungen gemäss der vorliegenden Erfindung sind insbesondere geeignet zur Verabreichung von Cyclosporinen, wobei diejenigen, deren Ringgerüst folgende Formel besitzt, bevorzugt werden:

vorin A eine zweiwertige Gruppe bedeutet, die zwei miteinander verbundene Aminosäuren enthält, beispielsweise

Cyclosporin A, Dihydrocyclosporin C und Isocyclosporin D sind die bevorzugten Cyclosporine.

Die unter a) angegebenen Transesterifikationsprodukte können auf an sich bekannte Weise, wie beispielsweise im US-Patent Nr. 3 288 824 beschrieben, hergestellt werden. Diese Produkte können Transesterifikationsprodukte zweier Molanteile eines Triglyzerids eines natürlichen Öles, wie Maisöl, Mandelöl, Erdnussöl, Olivenöl und/oder Palmöl, mit einem Molanteil Polyäthylenglykol mit einem Molakulargewicht von 200 bis 800 sein. Solche Produkte befinden sich unter dem Namen LABRAFIL (siehe Fiedler, Lexikon der Hilfsstoffe Seiten 320, 1971) im Händel und werden beispielsweise vom Lab. Gattefosse, Boulogne sur Seine, Frankreich, hergestellt. Die bevorzugten Produkte erhält man aus ungesättigtem Öl; bevorzugt ist beispielsweise ein

Umesterungsprodukt eines Triglyzeridoleates mit einem Polyathylenglykol, das sich unter dem Namen LABRAFIL M 1944 CS im Handel befindet.

Die unter b) angegebenen Fettsäuretriglyzeride erhält man auf an sich bekannte Weise unter Verwendung von beispielsweise Fettsäuren mit einer Kettenlänge von 8 bis 12 Kohlenstoffatomen. Im allgemeinen haben diese Glyzeride eine Jodzahl von weniger als 2. Beispiele solcher Glyzeride finden sich im Handel beispielsweise unter dem Namen MIGLYOL von Dynamit Nobel Wittern Ruhr, BRD, insbe- 10 zung vorzugsweise parenteral angewendet. sondere MIGLYCL 812, oder MYRITOL 318 von Henkel Düsseldorf, BRD.

Die unter c) angegebenen Mono- oder Diglyzeride bestehen vorzugsweise aus denjenigen, die für eine pharmazeutische Verwendung zugelassen sind, insbesondere Monooder Di-(C16-C20)-Fettsäureg!yzeride, vorzugsweise Stearinsaure- oder insbesondere Oleinsaureglyzeride.

Bevorzugt wird Glyzerol-mono-oleat (Monooleinum-

Pharmacopoea Helvetica, 6. Ausgabe).

Falls die unter a), b) und/oder c) angegebenen Komponenten sich im festen Zustand befinden, so müssen diese so ausgewählt werden, dass sie bei Temperaturen schmelzen, bei denen das Cyclosporin stabil ist. Solche Komponenten sind beispielsweise Glyzerin-monostearat und Glyzerin-di-

Die bevorzugte Gesar tration der Komponenten a) und/oder b) und/oder c), we in en pharmazeutischen Zusammensetzungen gemäss der vorliegenden Erfindung anwesend sind, sowie das Gewichtsverhältnis der einzelnen Komponenten, falls zwei oder mehr von diesen anwesend sind, wird u.a. von den im einzelnen verwendeten Komponenten und insbesondere von ihrem Löslichkeitseffekt und auch von dem verwendeten Cyclosporin, der Konzertration des Cyclosporins in der endgültigen Zusammensetzung und dem Löslichkeitseffekt jedes weiteren anwesenden pharmazeutischen Trägerstoffee abhängen. Im allgemeinen beträgt das bevorzugte Gewichtsverhältnis der Komponenten a), b) und/oder c) zum Cyclosporin wie 10 Teile der Komponentes, a), b), und c) zu 0,2 bis 10 Teilen des Cyclosporins, insbesondere 1 zu 10 Teilen des Cyclosporirs und bevorzugt 1 bis 7 Teilen des Cyclosporins.

Falls die Komponenten a) und b) anwesend sind ohne die Komponente c), dann soll das Gewichtsverhälinis der Komponente a) zur Komponente b) von 1 zu 1 bis 1 zu 2 be-

tragen.

Falls die Komponente c) zusammen mit der Komponente a) oder b) anwesend ist, so soll das Gewichtsverhältnis der Komponente c) zur Komponente a) oder b) von 2 zu 1 bis 1 zu 2 betragen.

Falls die Komponenten a), b) und c) gemeinsam anwesend sind, so soll ihr Gewichtsverhältnis vorzugsweise 1

zu I zu I betragen.

Die pharmazeutischen Zusammensetzungen gemäss der vorliegenden Erfindung körnen erhalten werden durch Vermischung eines Cyclosporius mit einem flüssigen Trägerstoff, der die Komponenten a) und/oder b) und/oder c) wie oben beschrieben umfasst. Falls die Komponenten a), b) oder c) bei Raumtemperatur fest sind, so sollen hierbei Temperaturen bis ca. 70 °C angewendet werden, um eine flüssige Schmelze zu erhalten, in der der Wirkstoff gelöst werden kann. Danach werden die Zusammensetzungen abgekühlt und anschliessend beispielsweise vermahlen.

Die pharmazeutischen Kompositionen können auf an sich bekannte Weise gewünschtenfalls zusammen mit weiteren pharmazeutischen unbedenklichen Zusätzen formuliert und in für orale oder parenterale Verabreichung geeignete Formen gebracht werden. Vorzugsweise befinden sie sich in flüssiger Form.

Beispiele bevorzugter Zusammensetzungen sind: a) Trinklösungen, siehe nachfolgendes Beispiel I,

b) Trinkemulsioner.,

c) Injektionslösungen,

d) in Kap eln befindliche Lösungen,

e) Pellets für orale Verabreichung.

Die Verübreichung erfolgt vorzugsweise intramuskulär oder subcutan oder insbesondere oral. Falls die Komponente b) anwesend ist, wird die pharmazeutische Zusammenset-

Die pharmazeutischen Zusammensetzungen gemäss der vorliegenden Erfindung können mit oder ohne weitere Trä-

gerstofie formuliert werden.

Insbesondere können löslichkeitsfördernde Zusätze und Lösungsmittel in Konzentrationen bis 60% der Gesanitkomposition anwesend sein, um eine zufriedenstellende Konzen-

tration des Peptids zu erreichen.

i) Athanol kann als weiterer löslichkeitsfördernder Zusaiz bzw. Lösungsmittel verwendet werden, insbesondere wenn sich die Komponenten a), b) oder c) in sester Form befinden. Der Gewichtsanteil von Äthanol kann beispielsweise von 2 bis 5% für parenterale Zusammensetzungen und 1 bis 20% für oral zu verabreichende Zusammensetzungen, jeweils berechnet auf die gesamte Zusammensetzung, betragen. 23

ii) Für parenteral zu verabreichende Zusammensetzungen kann als weiterer Lösungsvermittler bzw. Lösungsmittel Benzoesäurebenzylester verwendet werden. Dieses kann in Anteilen von 5 bis 40 Gew.-% der Gesamtkomposition an-

wesend sein.

iii) Ein pslanzliches Öl, wie Olivenöl oder Maisöl, kann sowohl in oralen als auch parenteralen Zusammensetzungen als pharmazeatischer Träger anwesend sein. Der Gewichtsanteil des pfianzlichen Öls kann beispielsweise von 35 bis 33 60%, berechnet nach der Gesamtkomposition, betragen.

iv) Für Trinkemulsionen werden vorzugsweise die unter a) und /oder c) angegebenen Komponenten verwendet, wobei gleichzeitig Lezithin wie Sojalezithin anwesend ist. Diese Emulsionen können von 20 bis 80 Gew.-% Wasser und Athanol als Losungsvermittler/Lösungsmittel enthalten.

v) Für oral zu verabreichende Pellets ist es vorteilhaft, eine seste oder halbseste unter a), b) oder c) angegebene Komponente zu verwenden, insbesondere wird jedoch eine unter c) angegebene Komponente gebraucht. Kolloidale Kieselsäure, Zucker und mikrokristalline Zellulose sind geeignete Zusätze.

Die Eigenschaften der gernäss der vorliegenden Erfindung erhaltenen Zusammensetzung können auf an sich bekannte Weise bestimmt werden. Die Stabilität der Lösungen, insbesondere gegen Auskristallisation des Wirkstoffes, kann unter Verwendung bekannter Tests sestgestellt werden. Die Verträglichkeit der Injektionsformen kann durch Beobachtung des Ausmasses der Blutung und der Entzündung nach der Injektion, beispielsweise in die Schenkel von Kaninchen ss und Rhesusaffen, sowie der Zeit, die benötigt wird, um diese zu heilen, sestgestellt werden. Überdies können andere bekannte Verträglichkeitstests angewendet werden.

Die Absorption des Cyclosporins, insbesondere der rasche Eintritt einer zufriedenstellenden Konzentration des 60 Cyclosporins im Blut und die hohe totale Absorption des Cyclosporins während 24 Stunden, wird unter Verwendung

von Standard-Tests festgestellt.

In einem Test wird eine pharmazeutische Zusammensetzung gemäss der vorliegenden Erfindung Kaninchen, Rat-65 ten, Hunden oder Rhesusassen oral, intramuskulär oder subcutan in einer Dosis von 2-600 mg des Cyclosporins pro kg Tiergewicht verabreicht. Blutserumproben und Urinproben werden in gleichmässigen Zeitabständen entnommen, bei-

spielsweise jede Stunde, und die darin enthaltene Cyclosporinkonzentration wird auf an sich bekannte Weise festgestellt.

Die pharmakodynamische Aktivität des Cyclosporins kann auf an sich bekannte Weise restgestellt werden. Im Falle von Cyclosporin A kann die Wirkung des Peptids durch Hemmung der Lymphozytenproliferation festgestellt werden. Hierfür wird das Blutserum in regelmässgen Zeitabständen nach Verabreichung der Substanz gesammelt und in einer Konzentration von 0,3 bis 10% in vitro einer Milzzellensuspension der Maus zugesetzt, worin die Lymphozytenproliferation durch Concavallin A über eine 72stündige Kultivierungsperiode ausgelöst wird. 3H-Thymidin wird anschliessend zugesetzt und nach 24 Stunden der Thymidineinbau zur Feststellung der Lymphozytenproliferation gemessen.

Falls erwünscht, kann das Cyclospoerin in radioaktiver Form verabreicht werden. Beispielsweise können in einem Experiment 100 mg <sup>3</sup>H-markiertes Cyclosporin A (hergestellt durch i ermentierung des bekannten Pilzstammes Tolypocladium inflatum Gams NRRL 8044 in Gegenwart von in der SCH<sub>3</sub>-Gruppe mit Tritium markiertem Methionin), das sich in Form einer Trinklösung befindet, männlichen Beagle-Hunden oral verabreicht werden. Blutproben werden jedem Hund 15 Minuten nach Verabreichung bis zu einer Stunde nach Verabreichung entnonmen und anschliessend jede Stunde bis zu 8 Stunden nach Verabreichung. Der Urin wird ebenfalls gesammelt. Die Bestimmung der Radioaktivität im Blut und im Urin gibt die Pepidabsorbtion an

Die Menge des in der pharmazeutischen Zusa:nmensetzung gemäss der vorliegenden Erfindung zu verabreichenden Cyclosporins hängt natürlich von der Art der Verabreichung, dem gewünschten Effekt und den Behandlungsbedingungen ab.

Im allgemeinen wird der Anteil des mit Hilfe der pharmazeutischen Zusammensetzung gemäss der vorliegenden Erfindung verabreichten Cyclosporins in der gleichen Grössenordnung sein wie des auf einem anderen Weg verabreichten Cyclosporins.

Die zur Erreichung einer therapeutischen Wirkung benötigten Mengen sind bekannt. Falls man Zusammensetzungen gemäss der vorliegenden Erfindung verwendet, soll eine tägliche Dosis von 3 mg/kg bis 50 mg/kg an Cyclosporinen zur Behandlung ehronischer Entzündungen und zur Erzielung eines immunosuppressiven Effektes verabreicht werden.

Das nachfolgende Beispiel beschreibt die Erfindung. Alle Temperaturangaben sind in Grad-Celsius angegeben.

> Beispiel ! Trinklösung

200 mg Cyclosporin A werden direkt unter Rühren in 1 ml Gemisch von Labrafil M 1944 CS und Äthanol (im Verhältnis 40: 15) bei 25° gelöst und nach Zusatz von 0,4 ml Olivenöl oder Maisöl die erhaltene Lösung filtriert und in Fläschchen abgefüllt.

Die Lösung enthält für 10 Gewichtsteile Labrafil 3 Gewichtsteile Cyclosporin A, 3 Gewichtsteile Athanol und 5 Gewichtsteile Oliven- oder Maisöl.